ABSTRACT

5/7/1 DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

013422369

WPI Acc No: 2000-594309/ 200056

Aqueous solution of polyunsaturated fatty acids or derivatives, solubilized and stabilized by formation of complex with gamma-cyclodextrin, used in food, cosmetic or pharmaceutical compositions

Patent Assignee: COMMISSARIAT ENERGIE ATOMIQUE (COMS); SEA OIL (SEAO-N)

Inventor: BARRIER P; DALBIEZ J; DJEDAINI PILARD F; MICHON Q; PERLY B;

ROUSSEAU B; DALBIEZ J P; DJEDAINI P F; DJEDAINI F P

Number of Countries: 023 Number of Patents: 005

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

WO 200053637 A1 20000914 WO 2000FR560 A 20000307 200056 B

FR 2790758 A1 20000915 FR 992881 A 19990309 200056 NO 200104341 A 20010906 WO 2000FR560 A 20000307 200174 NO 20014341 A 20010906

EP 1165620 A1 20020102 EP 2000909441 A 20000307 200209

WO 2000FR560 A 20000307

JP 2002539138 W 20021119 JP 2000604072 A 20000307 200281 WO 2000FR560 A 20000307

Priority Applications (No Type Date): FR 992881 A 19990309

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

WO 200053637 A1 F 27 C08B-037/16

Designated States (National): CA JP NO US

Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

FR 2790758 A1 C08B-037/16 NO 200104341 A A61K-000/00

EP 1165620 A1 F C08B-037/16 Based on patent WO 200053637

Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

JP 2002539138 W 22 A61K-031/202 Based on patent WO 200053637

Abstract (Basic): WO 200053637 A1

NOVELTY - A novel aqueous solution (A) contains at least one oil (I), selected from polyunsaturated fatty acids and their salts, esters and triglycerides, in the form of an inclusion complex of gamma-cyclodextrin (gCD).

DETAILED DESCRIPTION - An INDEPENDENT CLAIM is included for the preparation of (A).

ACTIVITY - Antiinflammatory; cardiant; antipsoriatic;

antiarthritic; anticoagulant; dermatological

MECHANISM OF ACTION - (I) reduce triglyceride levels and inhibit platelet aggregation.

USE - (I) are useful for the prevention of inflammatory disorders (e.g. psoriasis or arthritis) and cardiovascular disease, by reducing triglyceride levels and inhibit platelet aggregation, coagulation and inflammation associated with a wide range of mediators such as

THIS PAGE BLANK (USPTO)

thromboxanes, prostacyclines, leukotrienes, PAF, fibrinogen, PDGF and cytokines. (I) also have beneficial actions on the skin (since (I) deficiency can cause epidermal disorders such as increased water permeability, cellular hyperproliferation, increased thickness and number of layers, eczema, irritation and erythema); and on the nervous system during perinatal development. (I) are thus useful as drugs, food supplements (e.g. for addition to bread, margarine or mayonnaise) or cosmetic agents. Foodstuff, cosmetic or pharmaceutical compositions containing (A) are claimed.

ADVANTAGE - Complexation with gCD solubilizes (I) in water (to facilitate incorporation into various formulations). The stability of (I) to temperature, light, (per)oxidation, polymerization or double bond migration is also improved and the unpleasant odor is masked. The complexes of (I) with gCD are more soluble than those with beta-cyclodextrin.

pp; 27 DwgNo 0/1

Derwent Class: B02; B05; D13; D21

International Patent Class (Main): A61K-000/00; A61K-031/202; C08B-037/16

International Patent Class (Additional): A23L-001/29; A23L-001/30;

A23L-001/325; A61K-007/00; A61K-009/08; A61K-031/20; A61K-031/232;

A61K-035/60; A61K-047/40; A61K-047/48; A61P-007/02; A61P-009/00;

A61P-017/06; A61P-019/02





(30) Données relatives à la priorité:

99/02881

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

FR

(51) Classification internationale des brevets 7: A1 C08B 37/16, A23L 1/29, A61K 7/00, 31/20, 47/40

9 mars 1999 (09.03.99)

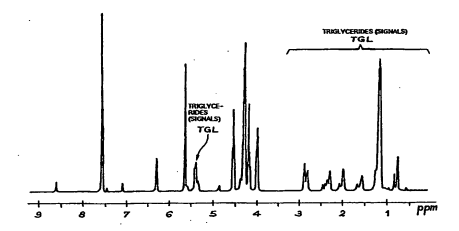
- WO 00/53637 (11) Numéro de publication internationale:
- (43) Date de publication internationale: 14 septembre 2000 (14.09.00)
- PCT/FR00/00560 (21) Numéro de la demande internationale:
- 7 mars 2000 (07.03.00) (22) Date de dépôt international:
- (71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): COMMIS-
- SARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE [FR/FR]; 31-33, rue de la Fédération, F-75752 Paris 15ème (FR). SEA OIL [FR/FR]; 4/6 avenue Louis Lumière, F-50100 Cherbourg (FR).
- (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): DJEDAINI PILARD, Florence [FR/FR]; 21 rue du Bas des Fiefs, F-91150 Etampes (FR). PERLY, Bruno [FR/FR]; 7 rue Auguste Bernard, F-78320 La Verrière (FR). DALBIEZ, Jean-Pierre [FR/FR]; 40 allée de la Mare l'Oiseau, F-91190 Gif sur Yvette (FR), MICHON, Quitterie [FR/FR]; 50 rue Léon Croc, F-91400 Orsay (FR). ROUSSEAU, Béatrice [FR/FR]; 4 rue de l'Herberaie, F-50120 Equeurdreville (FR). BARRIER, Pascale [FR/FR]; 82 rue Bourvil, F-50110 Tour La Ville (FR).

- (74) Mandataire: DES TERMES, Monique; Brevatome, 3, rue du Docteur Lancereaux, F-75008 Paris (FR).
- (81) Etats désignés: CA, JP, NO, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: INCLUSION COMPLEXES OF POLYUNSATURATED FATTY ACIDS AND THEIR DERIVATIVES 7-CYCLODEXTRIN
- (54) Titre: COMPLEXES D'INCLUSION D'ACIDES GRAS POLYINSATURES ET DE LEURS DERIVES AVEC LA γ-CYCLODEXTRINE



(57) Abstract

The invention concerns an aqueous solution comprising at least an oleaginous substance selected among the polyunsaturated fatty acids and their salts, esters and triglycerides of polyunsaturated fatty acids, wherein said substance(s) are in the form of an inclusion complex in γ -cyclodextrin. The oleaginous substance(s) can be selected among arachidonic acid (AA), eicosapentanoic acid (EPA), docosahexanoic acid (DHA) and their triglycerides as well as among fish oils.

0053637A1_l_> BNSDOCID: <WO

(57) Abrégé

L'invention a pour objet une solution aqueuse comprenant au moins une substance oléagineuse choisie parmi les acides gras polyinsaturés et les sels, esters et triglycérides d'acides gras polyinsaturés, dans laquelle la (lesdites) substance(s) sont sous la forme de complexe d'inclusion dans la γ-cyclodextrine. La (les) substance(s) oléagineuse(s) peuvent être choisies parmi l'acide arachidonique (AA), l'acide eicosapentaénoïque (EPA), l'acide docosahexaénoïque (DHA) et leurs triglycérides ainsi que parmi les huiles de poisson.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie -	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
ΑT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JР	Japon	NE	Niger	VN	Vict Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
C1	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande	~,,	Zimbabwe
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		•
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

PCT/FR00/00560 WO 00/53637

COMPLEXES D'INCLUSION D'ACIDES GRAS POLYINSATURES ET DE LEURS DERIVES AVEC LA Y-CYCLODEXTRINE

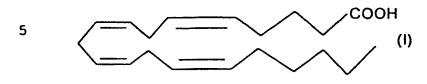
5

DESCRIPTION

Domaine technique

L'invention concerne la solubilisation et la stabilisation d'acides gras polyinsaturés et des 10 esters et triglycérides correspondants, inclusion dans la y-cyclodextrine en vue d'obtenir des formulations solubles dans l'eau, incorporables à des alimentaires ou compositions pharmaceutiques, 15 cosmétiques.

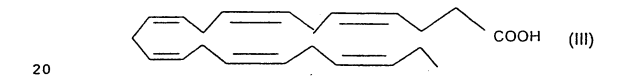
Les acides gras polyinsaturés tels que les eicosatétraénoïque (AA) arachidonique ou acides eicosapentaénoïque (EPA) et docosahexaénoïque sont des acides gras polyinsaturés à longue chaîne de 20 la série n-3. Ils sont contenus dans les produits issus de la mer, c'est-à-dire principalement dans les huiles de poissons, mais aussi dans certaines micro-algues. sont obtenus par hydrolyse-estérification des triglycérides triglycérides. acides et les Ces correspondants répondent aux formules :



Acide arachidonique (AA)

COOH (II)

Acide eicosapentaénoïque (EPA)



Acide docosahéxaénoïque (DHA)

25 CCOR₁
CCOR₂
CCOR₃

Triglycérides : R₁, R₂, R₃ représentent le groupe hydrocarboné cacide gras tel que EPA, DHA ou autre.

BNSDOCID: <WO____0053637A1_I_>

10

15

25

30

3

Ces acides gras polyinsaturés de la série n-3 (AGPI) présentent des propriétés très intéressantes dans la prévention de certaines pathologies inflammatoires (psoriasis, arthrite) et des maladies cardio-vasculaires.

épidémiologiques premières études Les d'effets potentiellement l'existence suggérant bénéfiques de ces acides gras sur la mortalité cardiovasculaire, remontent aux observations effectuées chez Dans cette population, les Esquimaux groenlandais. consommatrice quasi-exclusive de mammifères marins et de poissons, environ 14 g d'AGPI n-3 sont ingérés quotidiennement, et les décès par maladies cardiovasculaires sont rares. La relation entre le niveau de consommation de poissons (et à fortiori d'AGPI n-3) et l'incidence des maladies cardio-vasculaires certaines études dans retrouvée Japon et au prospectives.

Les AGPI n-3 exercent leur effet bénéfique 20 en intervenant à deux niveaux :

- 1) ils abaissent la triglycéridémie (et non la cholestérolémie), cette diminution résultant pour l'essentiel d'une synthèse des lipoprotéines de basse densité et de leurs constituants;
- 2) ils inhibent les phénomènes d'agrégation plaquettaire, de coagulation et d'inflammation en jouant sur la synthèse d'un grand nombre de molécules (thromboxanes, prostacylines, leucotriènes, PAF, fibrinogène, PDGF, cytokines,...).

le souci de limiter le Dans taux de mortalité coronarienne pour l'ensemble de la population, il semble prudent de recommander la consommation de poisson.

également 5 AGPI présentent Les d'autres intérêts notamment au niveau de la peau des structures nerveuses au cours du développement périnatal.

En effet, des modifications apparaissent lo lors de déficience en AGPI au niveau de l'épiderme :

- perméabilité à l'eau augmentée,
- hyperprolifération cellulaire (problème de kératinisation),
- augmentation de l'épaisseur et du nombre de couches,
 - eczémas, irritations, érythèmes...

Sur le plan nutritionnel, la période de développement périnatal est particulière en ce sens qu'elle correspond à la phase la plus d'incorporation des AGPI à longue chaîne (22 : 6 n-3 ; 20 carbone. 6 soit 22 atomes de insaturations éthyléniques, la première étant sur le carbone n-3) lipides de structure du les système nerveux central, mais également la plus sensible aux apports alimentaires en AGPI. Pour le cerveau humain, cette 25 période de croissance rapide s'étend des trois derniers mois de la vie fœtale jusqu'à l'âge de deux ans. Au cours de la première année, le cerveau du nouveau-né va prendre deux grammes par jour en raison principalement du phénomène de myélinisation. Cela implique que les 30

apports alimentaires en AGPI doivent être corrects quantitativement et qualitativement.

En raison d'une consommation moyenne faible de ces acides gras dans les pays industrialisés (200 à 400 mg/jour), un certain nombre d'industriels commencent à se pencher sur la façon d'enrichir certains aliments en ces acides gras en y additionnant des huiles de poisson (pain, margarine, mayonnaise...)

Cependant l'incorporation de ces acides 10 gras à longue chaîne dans des compositions alimentaires ou cosmétiques est rendue difficile en raison de l'insolubilité dans l'eau, de l'odeur indésirable et du manque de stabilité de ces acides gras.

En effet, ceux-ci sont sensibles à la 5 température et à la lumière. Ils sont instables et s'oxydent très facilement.

Etat de la technique antérieure

Pour surmonter ces difficultés, le document FR-A-2 547 829 [1] propose une composition stable 20 contenant des composés d'acides gras insaturés et un composé organique stabilisant répondant à la formule :

dans laquelle R^1 et R^2 représentent respectivement des restes d'acides gras alors que R^3 représente H_3 ou $(CH_3)_3$. On peut aussi ajouter à la composition une

10

15

20

25

cyclodextrine dont le rôle est de réduire très fortement l'odeur déplaisante et l'amertume propres aux composés d'acides gras polyinsaturés et dont le rôle est également de rendre la composition agréable au palais.

Dans le document FR-A-2 550 445 [2], on a proposé d'inclure un acide gras polyinsaturé tel que EPA dans la γ -cyclodextrine. Dans ce but, on mélange les deux composés sous forme de pâte en présence de petits volumes d'eau, ce qui conduit à l'obtention d'une poudre contenant un composé d'inclusion γ -cyclodextrine-EPA.

Le document EP-A-0 470 452 [3] décrit également l'obtention d'un produit comprenant de la γ -cyclodextrine et une substance oléagineuse contenant EPA ou DHA, par précipitation à partir d'une solution.

Toutes ces techniques ont l'inconvénient de conduire à des produits solides qui ne conviennent pas pour l'incorporation dans toutes les compositions pharmaceutiques, alimentaires ou cosmétiques.

La présente invention a précisément pour objet des formulations sous forme de solutions aqueuses contenant solution au moins une substance oléagineuse appartenant au groupe des acides gras polyinsaturés et de leurs dérivés (sels, esters et triglycérides), qui conviennent pour une incorporation.

WO 00/53637 PCT/FR00/00560

7

Exposé de l'invention

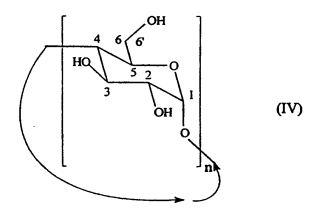
Aussi, l'invention pour objet une а solution aqueuse comprenant au moins une substance oléagineuse choisie parmi les acides gras polyinsaturés et les sels, esters et triglycérides d'acides gras polyinsaturés, dans laquelle la (les)dite(s) substance(s) sont sous la forme de complexe d'inclusion dans la y-cyclodextrine.

On rappelle que les cyclodextrines 10 naturelles sont des oligosaccharides cycliques constitués d'unités D-glucopyranosyle liées en α -1,4. La γ -cyclodextrine qui est une cyclodextrine naturelle, comprend huit unités D-glycopyranosyle.

Elle répond à la formule :

15

5



20

25

avec n = 8.

Les substances oléagineuses utilisées dans l'invention peuvent être de différents types et d'origines diverses, par exemple provenir de poissons ou de végétaux.

BNSDOCID: <WO____0053637A1_I_>

On utilise avantageusement les acides gras polyinsaturés AA, EPA et DHA mentionnés précédemment, en particulier sous forme de triglycérides. On peut utiliser un mélange d'un ou plusieurs de ces acides avec d'autres acides gras saturés ou insaturés, par exemple une huile de poisson.

Dans ce cas, la solution comprend plusieurs substances oléagineuses, celles-ci étant constituées par une huile de poisson.

- L'huile de poisson peut être en particulier une huile de sardine ou une huile de thon. Une telle huile comprend des acides gras insaturés ayant de 1 à 6 insaturations éthyléniques ainsi que des acides gras sans insaturation éthylénique.
- L'invention a également pour objet un procédé de préparation d'une solution aqueuse comprenant au moins une substance oléagineuse choisie parmi les acides gras polyinsaturés et les sels, esters et triglycérides d'acides gras polyinsaturés.
- Selon l'invention, on utilise la γ cyclodextrine pour solubiliser ces substances et le
 procédé comprend les étapes suivantes :
 - a) dissoudre la γ-cyclodextrine dans de l'eau,
- b) ajouter à la solution obtenue en a) la

 25 (les) substance(s) oléagineuse(s) à
 solubiliser, et
 - c) séparer le complexe précipité de γcyclodextrine et de substance(s) oléagineuse(s)
 du surnageant qui contient également le
 complexe en solution.

Ainsi, on peut obtenir directement une solution aqueuse de la ou (des) substance(s) oléagineuse(s).

On peut aussi récupérer le complexe précipité, le sécher, puis le remettre en solution aqueuse. De même, on peut récupérer et sécher le complexe obtenu dans le surnageant et le remettre ensuite en solution aqueuse.

Aussi, le procédé peut comprendre en outre une étape de récupération et de séchage d'au moins l'un des complexes obtenus dans l'étape c) suivie de la remise en solution aqueuse du (des) complexe(s) séché(s).

Pour mettre en œuvre le procédé décrit ci15 dessus, on commence par dissoudre la γ-cyclodextrine dans de l'eau sous agitation en utilisant une quantité de γ-cyclodextrine qui peut aller jusqu'à la saturation de la solution, soit 230 g/l.

Dans l'étape b) qui suit, on ajoute la (les) substance(s) oléagineuse(s) en quantité telle qu'elle corresponde à un léger excès par rapport à la quantité de γ-cyclodextrine nécessaire pour former le complexe équimolaire. On soumet également à une agitation.

Dans l'étape c), on sépare le surnageant du précipité, par exemple par centrifugation.

Lorsque l'on opère avec un excès de substance(s) oléagineuse(s), on élimine tout d'abord cet excès avant d'effectuer la séparation par centrifugation.

10

Lorsque l'on soumet ensuite le(s) complexe(s) obtenu(s) à un séchage, celui-ci peut être effectué par lyophilisation ou encore par un procédé de déshydratation utilisant des zéolithes ou « Zéodratation ».

L'inclusion des substances oléagineuses précitées dans la γ -cyclodextrine permet de surmonter les problèmes suivants :

- la polymérisation des acides gras polyinsaturés,
 - la migration des doubles liaisons cis en trans, et
 - la peroxydation.

L'inclusion des acides gras polyinsaturés

ou de leurs triglycérides, sels et/ou esters dans la
γ-cyclodextrine, conformément à l'invention, permet
d'obtenir des formulations aqueuses contenant ces
acides gras en supprimant et en réduisant fortement les
problèmes liés à leur oxydabilité et à leur
instabilité.

De telles formulations aqueuses peuvent être utilisées pour inclure ces acides gras polyinsaturés et/ou leurs triglycérides, sels et esters dans des compositions alimentaires et dans des compositions cosmétiques.

Aussi, l'invention a encore pour objet des compositions pharmaceutiques, alimentaires ou cosmétiques comprenant une solution aqueuse d'au moins une substance oléagineuse choisie parmi les acides gras polyinsaturés et les sels, esters et triglycérides d'acides gras polyinsaturés, dans laquelle la

25

WO 00/53637 PCT/FR00/00560

11

(lesdites) substance(s) sont sous la forme de complexe d'inclusion dans la γ -cyclodextrine.

L'invention sera mieux comprise à la lecture de la description qui suit, donnée bien entendu à titre illustratif et non limitatif, en référence au dessin annexé.

Brève description du dessin

La figure 1 est le spectre obtenu par résonance magnétique nucléaire du proton, dans la 10 pyridine, du complexe γ-cyclodextrine-huile de poisson, précipité dans l'exemple donné ci-après.

Exposé détaillé des modes de réalisation de l'invention

L'exemple qui suit illustre la solubilisation d'huile de poisson au moyen de γ -cyclodextrine.

On introduit dans un récipient 9,9931 g de γ-cyclodextrine et 87 ml d'eau pour obtenir une solution à 114,86 g/l de γ-cyclodextrine, ce qui correspond sensiblement à la moitié de la solubilité maximale (230 g/l) de la γ-cyclodextrine. On agite le 20 mélange sur un plateau tournant à 300 tours/minute jusqu'à complète dissolution de la γ-cyclodextrine, ce qui est obtenu en quelques minutes.

On ajoute alors 10 ml d'huile de poisson brute (référence SO 30 qui/ contient au moins 30 % d'acide ω-3), et on maintient une agitation constante à 300 tours/minute sur plateau tournant pendant

24 heures. Il se forme un précipité blanc qui se dépose au fond du récipient, et on observe une phase aqueuse opalescente intermédiaire et une suspension huileuse en surface. On élimine la suspension huileuse et on sépare la phase aqueuse du précipité par centrifugation deux successivement à 1000 tours/minute 15 minutes, à la température ambiante. On lyophilise séparément le surnageant (phase aqueuse) précipité, après congélation dans l'azote liquide.

On examine ensuite les produits lyophilisés par résonance magnétique nucléaire du proton (RMN ¹H) après dissolution dans la pyridine deutériée, à 298 K, à l'aide d'un spectromètre BRUKER DRX 500, opérant à 500,13 MHz.

15 La figure 1 illustre le spectre de résonance magnétique nucléaire ¹H du précipité. La comparaison de ce spectre avec celui la γ-cyclodextrine seule montre la présence de signaux (notés TGL sur la figure) qui sont attribués sans ambiguïté aux triglycérides issus 20 de l'huile de poisson.

Le spectre RMN ¹H obtenu avec le surnageant est identique à celui de la figure 1.

La quantité de triglycérides inclus dans le 25 surnageant est assez importante et la quantité incluse dans le précipité est encore plus importante.

On examine ensuite la solubilité des complexes lyophilisés, par remise en solution dans l'eau. A cet effet, on ajoute la quantité d'eau nécessaire pour obtenir la dissolution de 0,0846 g de complexe lyophilisé; celle-ci est de 47,08 ml et elle

WO 00/53637 PCT/FR00/00560

13

conduit à une solution opalescente dont la concentration en complexe est de 1,79 g/l.

On précise que dans le cas de la β -cyclodextrine, le complexe formé dans les mêmes conditions a une solubilité trois fois plus faible (0,65~g/1).

Ceci est très intéressant en vue d'une utilisation dans des compositions alimentaires ou cosmétiques, car on peut limiter à des valeurs très faibles la quantité de solution aqueuse de complexe ajoutée.

On vérifie maintenant que le complexe du surnageant et le complexe du précipité sont tous deux des complexes d'inclusion des triglycérides dans la γ -cyclodextrine.

Dans ce but, on dissout le complexe lyophilisé obtenu à partir du surnageant et le complexe lyophilisé obtenu à partir du précipité dans un volume minimum de diméthylformamide DMF, ce qui dénature le complexe en séparant les deux espèces qui constituent. Ayant prélevé une masse de 1 complexe, il faut un volume de DMF de 4 ml pour tout dissoudre. On ajoute environ 60 ml d'éther à chaque échantillon car les triglycérides y sont solubles mais pas la cyclodextrine qui précipite instantanément.

Afin de bien isoler la phase organique triglycérides de la γ-cyclodextrine contenant les précipité, on a recours à une centrifugation pendant 10 minutes, à 1000 tours/minute, à la température ambiante. On transfère la partie liquide récupérée dans ampoule à décanter. On lave quatre fois une

10

15

20

25

10

15

20

14

successivement à l'eau pour extraire les traces de γ -cyclodextrine restées éventuellement dans la phase organique. On sèche cette phase sur Na_2SO_4 et on bouche le flacon. Après environ 1 heure, on filtre les échantillons sur fritté sous le vide de la trompe à eau, puis on élimine le solvant organique d'extraction (éther) à l'évaporateur rotatif.

fraction récupère ainsi la des On triglycérides qui ont été inclus dans γcyclodextrine. Le fluide obtenu est d'aspect huileux. La masse de triglycérides récupérée est de 0,1178 g pour 1 g du complexe provenant du surnageant et de 0,2164 g pour 1 g du complexe issu du précipité.

Les échantillons sont stockés sous argon pour éviter toute dégradation à l'air, avant leur analyse par chromatographie en phase gazeuse, qui donnera leur profil en acides gras caractéristique.

Les résultats obtenus, exprimés en pourcentage des acides gras identifiés sont donnés dans le tableau qui suit.

PCT/FR00/00560

15

Tableau 1

	Huile	Huile
Acides gras	provenant du	provenant du
	surnageant	précipité.
12 : 0	0,2	0,2
14 : 0	8,7	8,7
14 : 1	0,3	0,3
15 : 0	0,5	0,5
16 : 0	18,0	17,6
16 : 1 n-9	0,2	0,3
16 : 1 n-7	9,8	9,9
17 : 0 iso	0,4	0,4
17 : 0	0,4	0,5
18 : 0	3,8	3,7
18 : 1 n-9	11,4	11,4
18 : 1 n-7	3,2	3,2
18 : 2 n-6	1,5	1,5
19:0	0,4	0,4
18 : 3 n-6	0,3	0,3
18 : 3 n-3	0,6	0,6
18 : 4 n-3	2,2	2,2
20 : 1 n-9	0,8	0,8
20 : 4 n-6 (AA)	1,1	1,1
22 : 0	0,9	0,9
20 : 5 n-3 EPA	21,1	20,9
22 : 4 n-3	0,8	0,8
24 : 0	0,4	0,4
22 : 5 n-3	2,6	2,6
22 : 6 n-3 (DHA)	10,6	10,8
Total saturés	33,7	33,3
Monoinsaturés	25,7	25,9
Polyinsaturés	40,8	40,8

WO 00/53637 PCT/FR00/00560

16

Dans ce tableau, les acides gras sont identifiés par leur nombre d'atomes de carbone, suivi du nombre d'insaturations éthyléniques et de l'emplacement dans la chaîne de la première insaturation. Ainsi, EPA correspond à 20 : 5 n-3.

Les résultats du tableau montrent que l'huile issue du surnageant a la même composition en acides gras que l'huile provenant du précipité. C'est bien la preuve que l'on trouve du complexe à l'état dissous dans le surnageant.

REFERENCES CITEES

[1] : FR-A-2 547 829.

15 [2]: FR-A-2 550 445.

5

10

[3] : EP-A-0 470 452.

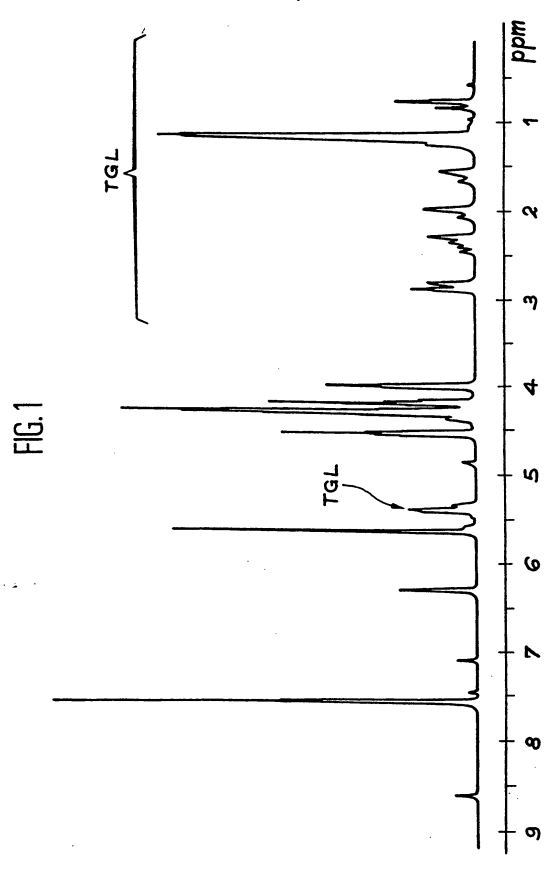
REVENDICATIONS

- 1. Solution aqueuse comprenant au moins une substance oléagineuse choisie parmi les acides gras polyinsaturés et les sels, esters et triglycérides d'acides gras polyinsaturés, dans laquelle la (les) dite(s) substance(s) sont sous la forme de complexe d'inclusion dans la γ-cyclodextrine.
- 2. Solution aqueuse selon la revendication 10 l dans laquelle la (les) substance(s) oléagineuse(s) sont choisies parmi l'acide arachidonique (AA), l'acide eicosapentaénoïque (EPA), l'acide docosahexaénoïque (DHA) et leurs triglycérides.
- 3. Solution aqueuse selon la revendication 15 l' comprenant plusieurs substances oléagineuses, dans laquelle lesdites substances sont constituées par une huile de poisson.
 - 4. Procédé de préparation d'une solution aqueuse selon la revendication 1, qui comprend les étapes suivantes :
 - a) dissoudre la γ-cyclodextrine dans de l'eau,
 - b) ajouter à la solution obtenue en a) la (les) substance(s) oléagineuse(s) à solubiliser, et
- c) séparer le complexe précipité de γcyclodextrine et de substance(s) oléagineuse(s)
 du surnageant qui contient également le
 complexe en solution.
- 5. Procédé selon la revendication 4, qui comprend de plus le séchage d'au moins l'un des complexes obtenus dans l'étape c) suivi de la remise en solution aqueuse du (des) complexe(s) séché(s).

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

- 6. Composition alimentaire comprenant une solution aqueuse selon l'une quelconque des revendications 1 à 3.
- 7. Composition cosmétique comprenant une 5 solution aqueuse selon l'une quelconque des revendications 1 à 3.
 - 8. Composition pharmaceutique comprenant une solution aqueuse selon l'une quelconque des revendications 1 à 3.





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte ional Application No PCT/FR 00/00560

A. CLASS	FICATION OF SUBJECT N	IATTER	····		1	71 K 007 00300
IPC 7	C08B37/16	Ä23L1/29	A61K7/00	A61K31	/20	A61K47/40
According to	o International Patent Classi	fication (IPC) or to be	th national describe	tion and ISS		
	SEARCHED	ication (if C) or to bo	in national classifica	tion and IPC		
	ocumentation searched (cla	ssification system follo	owed by classification	n symbols)		
IPC 7	C08B		•	,		
Documenta	tion searched other than mir	imum documentation	to the extent that so	ich documents are inc	cluded in t	the fields searched
Electronic d	ata base consulted during th	e international searc	h (name of data bas	e and, where practica	al, search	terms used)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE	RELEVANT				
Category °	Citation of document, with	indication, where app	propriate, of the rele	vant passages		Relevant to claim No.
Α	EP 0 470 452 12 February cited in the claims; exa	1992 (1992- applicatio	02-12)			1-4,6,8
A	FR 2 550 445 HAYASHIBARA 15 February cited in the abstract	1-4,6,8				
	page 2, line	6 -page 3,		laims /		
			·			
X Furth	er documents are listed in th	e continuation of box	C.	X Patent family	members	are listed in annex.
'A" documer conside 'E" earlier de filling da 'L" documer which is citation 'O" documer other m	nt which may throw doubts on scited to establish the public or other special reason (as nt referring to an oral disclos	of the art which is not nece after the international n priority claim(s) or ation date of another specified) ure, use, exhibition o	τ γ- t	or priority date an cited to understan invention (* document of partici cannot be conside involve an inventiv document of partici cannot be conside document is comb	d not in co d the princ tlar releva ered novel we step wh tlar releva irred to inve- ined with ination be	er the international filing date inflict with the application but ciple or theory underlying the unce; the claimed invention or cannot be considered to en the document is taken alone unce; the claimed invention olve an inventive step when the one or more other such docuping obvious to a person skilled
Date of the a	ctual completion of the inter	national search				ational search report
	June 2000			21/06/2		анонан ѕеагон героп
Name and m	ailing address of the ISA European Patent Office, NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Fax: (+31–70) 340–3016	Tx. 31 651 epo nl,	2	Authorized officer Mazet,	J-F	
m PCT/ISA/21	0 (second sheet) (July 1992)					

page 1 of 2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte ional Application No
PCT/FR 00/00560

PCT/FR OC						
ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 122, no. 20, 15 May 1995 (1995-05-15) Columbus, Ohio, US; abstract no. 248302, "Preparation of polyenoic acid inclusion compounds with improved solubility and bioavailability" XP002122498 abstract & JP 07 025816 A (MATSUDA YOSHIHISA) 27 January 1995 (1995-01-27)	1,2,12					
CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 121, no. 3, 18 July 1994 (1994-07-18) Columbus, Ohio, US; abstract no. 30536, "Water-soluble inclusion complexes of fatty acids or their alkali metal salts with methylated cyclodextrins" XP002122499 abstract & HU 63 447 A (CYCLOLAB KFT) 3 August 1993 (1993-08-03)	1,2					
GB 2 104 907 A (KUREHA KAGAKU KOGYO KK) 16 March 1983 (1983-03-16) abstract; example 2	1-3,6,8					
PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 007, no. 083 (C-160), 6 April 1983 (1983-04-06) & JP 58 013541 A (KUREHA KAGAKU KOGYO KK), 26 January 1983 (1983-01-26) abstract						
DATABASE WPI Week 198416 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1984-097033 XP002122500 "Stabilization of fish oil - by reacting with dextrin or cyclodextrin and encapsulating prod." & JP 59 041395 A (TAIYO FISHERY CO LTD & TAMOGAN LTD), 7 March 1984 (1984-03-07) abstract						
	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 122, no. 20, 15 May 1995 (1995-05-15) Columbus, Ohio, US; abstract no. 248302, "Preparation of polyenoic acid inclusion compounds with improved solubility and bioavailability" XP002122498 abstract & JP 07 025816 A (MATSUDA YOSHIHISA) 27 January 1995 (1995-01-27) CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 121, no. 3, 18 July 1994 (1994-07-18) Columbus, Ohio, US; abstract no. 30536, "Water-soluble inclusion complexes of fatty acids or their alkali metal salts with methylated cyclodextrins" XP002122499 abstract & HU 63 447 A (CYCLOLAB KFT) 3 August 1993 (1993-08-03) GB 2 104 907 A (KUREHA KAGAKU KOGYO KK) 16 March 1983 (1983-03-16) abstract; example 2 PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 007, no. 083 (C-160), 6 April 1983 (1983-04-06) & JP 58 013541 A (KUREHA KAGAKU KOGYO KK), 26 January 1983 (1983-01-26) abstract DATABASE WPI Week 198416 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1984-097033 XP002122500 "Stabilization of fish oil - by reacting with dextrin or cyclodextrin and encapsulating prod." & JP 59 041395 A (TAIYO FISHERY CO LTD & TAMOGAN LTD), 7 March 1984 (1984-03-07)					

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inte ional Application No PCT/FR 00/00560

				PC17FR 00/00560				
Patent document cited in search report			Publication date	Patent family member(s)			Publication date	
EP	470452	Α	12-02-1992	IT	1243192	В	24-05-1994	
				AT	128988		15-10-1995	
				· CA	2047884	A	10-02-1992	
				DE	69113713	D	16-11-1995	
				DE	69113713	T	21-03-1996	
				ES	2079526	T	16-01-1996	
				JP	7002662		06-01-1995	
				NO	305034		22-03-1999	
				PT	98606	A,B	30-06-1992	
				US	5189149	A	23-02-1993	
FR	2550445	Α	15-02-1985	JP	60034156	Α	21-02-1985	
				GB	2146650	A,B	24-04-1985	
				US	4831022		16-05-1989	
				US	4775749		04-10-1988	
				US	4777162	A	11-10-1988	
JP	7025816	Α	27-01-1995	NONE		~~~~		
HU	63447	Α		NONE				
GB	2104907	A	16-03-1983	 JP	58013541	 ^	26 01 1000	
			-	DE	3226232		26-01-1983 03-02-1983	
				ÜS	4438106		20-03-1984	
							20-03-1904	
JP	58013541	Α	26-01-1983	DE	3226232		03-02-1983	
			•	GB	2104907		16-03-1983	
				US	4438106	Ą	20-03-1984	
JP	59041395	Α	07-03-1984	JP	1599916 (`	31-01-1991	
				ĴΡ	2027394	•	21 01-1331	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den e Internationale No PCT/FR 00/00560

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
A. CLASSE CIB 7	C08837/16	A DEMANDE A23L1/29	A61K7/00	A61K3	1/20	A61K47/40
Selon la cla	assification internationale d	les brevets (CIB) ou à la	fois selon la classif	ication nationale et l	a CIB	
	NES SUR LESQUELS LA					
CIB 7	ition minimale consultée (s C08B	ystème de classification	suivi des symboles	de classement)		
Cocumonto	tion concustée outre que la					
Documenta	mon consultee autre que la	documentation minimal	e dans la mesure o	u ces documents re	lèvent des d	tomaines sur tesquets a porté la recherche
Base de do	nnées électronique consul	tée au cours de la reche	rche internationale	(nom de la base de	données, e	si réalisable, termes de recherche utilisés)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES CO	MME PERTINENTS				
Catégorie '	Identification des docum	ents cités, avec, le cas e	échéant, l'indication	des passages perti	nents	no. des revendications visées
A	12 février cité dans 1	52 A (STAROIL 1992 (1992-0 a demande ions; exemplo	2-12)			1-4,6,8
A	HAYASHIBARA 15 février cité dans l abrégé	ne 6 -page 3	GAKU KENKYI 2-15) , ligne 3;			1-4,6,8
	÷		-,			
X Voir	la suite du cadre C pour la	fin de la liste des docun	nents	X Les docum	ents de lam	itles de brevets sont indiqués en annexe
"A" docume consider docume ou aprille docume priorité autre 0" "O" docume une ex "P" docume	s spéciales de documents ent définissant l'état généra léré comme particutièreme ent antérieur, mais publié à ès cette date do u cité pour déterminer le citation ou pour une raison ent se référant à une divulg gosition ou tous autres mo ent publié avant la date de ieurement à la date de pric	al de la technique, non nt pertinent la date de dépôt interna sur une revendication de la date de publication d'ur spéciale (telle qu'indique jation orale, à un usage, leyens dépôt international, mais	ne "\ ee) , à	date de priorité technique pertir ou la théorie co (" document particu étre considérée inventive par ra document particu ne peut être cor lorsque le docur documents de n pour une persor	et n'apparte ent, mais constituant la i différement promine no pport au do dièrement proport au do dièrement proment est as nême nature ne du métie en nature ne du métie en nature ne du métie en nature en en de la métie en en en de la métie en en e	rès la date de dépôt international ou la inenant pas à l'état de la té pour comprendre le principe base de l'invention entinent; finven tion revendiquée ne peut invelte ou comme impliquant une activité cument considéré isolément entinent; finven tion revendiquée nime impliquant une activité inventive socié à un ou plusieurs autres 9, cette combinaison étant évidente en même famille de brevets
Date à laque	elle la recherche internatio	nale a été effectivement				t rapport de recherche internationale
	juin 2000		_	21/06/		
Nom et adre	NL - 2280 HV Rijswiji	Brevets, P.B. 5818 Paten		Fonctionnaire au	torisé	
	Tel. (+31-70) 340-20 Fax: (+31-70) 340-3(Mazet,	J-F	

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der Je Internationale No
PCT/FR 00/00560

Catégorie	Identification des documents cités, avec.le cas échéant. l'Indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 122, no. 20, 15 mai 1995 (1995-05-15) Columbus, Ohio, US; abstract no. 248302, "Preparation of polyenoic acid inclusion compounds with improved solubility and bioavailability" XP002122498 abrégé & JP 07 025816 A (MATSUDA YOSHIHISA) 27 janvier 1995 (1995-01-27)	1,2,12
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 121, no. 3, 18 juillet 1994 (1994-07-18) Columbus, Ohio, US; abstract no. 30536, "Water-soluble inclusion complexes of fatty acids or their alkali metal salts with methylated cyclodextrins" XP002122499 abrégé & HU 63 447 A (CYCLOLAB KFT) 3 août 1993 (1993-08-03)	1,2
Ą	GB 2 104 907 A (KUREHA KAGAKU KOGYO KK) 16 mars 1983 (1983-03-16) abrégé; exemple 2	1-3,6,8
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 007, no. 083 (C-160), 6 avril 1983 (1983-04-06) & JP 58 013541 A (KUREHA KAGAKU KOGYO KK), 26 janvier 1983 (1983-01-26) abrégé	
A	DATABASE WPI Week 198416 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1984-097033 XP002122500 "Stabilization of fish oil - by reacting with dextrin or cyclodextrin and encapsulating prod." & JP 59 041395 A (TAIYO FISHERY CO LTD & TAMOGAN LTD), 7 mars 1984 (1984-03-07) abrégé	

page 2 de 2

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Den e Internationale No PCT/FR 00/00560

Document brevet cité au rapport de recherche			Date de publication			embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication		
EP 470452		470452 A 12-02-1992		IT AT CA DE DE ES JP NO PT US		1243192 128988 2047884 69113713 69113713 2079526 7002662 305034 98606 5189149	T A D T T A B A,B	24-05-1994 15-10-1995 10-02-1992 16-11-1995 21-03-1996 16-01-1996 06-01-1995 22-03-1999 30-06-1992 23-02-1993	
FR	2550445	A	15-02-1985	ງ G U U	S S	60034156 2146650 4831022 4775749 4777162	A,B A A	21-02-1985 24-04-1985 16-05-1989 04-10-1988 11-10-1988	
JP	7025816	Α.	27-01-1995	A	UCI	JN			
HU	63447	Α		Α	UCI	JN			
GB	2104907	Α	16-03-1983	J D U	P E S	58013541 3226232 4438106	Α	26-01-1983 03-02-1983 20-03-1984	
JP	58013541	A	26-01-1983	D G U	В	3226232 2104907 4438106	Α	03-02-1983 16-03-1983 20-03-1984	
JP	59041395	Α	07-03-1984	ე ე		1599916 2027394		31-01-1991 15-06-1990	

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)

THIS PAGE BLANK (USPTO)